

(2.000円)

願 (2)(後記号ナジ

昭 94 8 年 9 月 /2 日

1. 発明の名称

いた 新規なペンズイミダソー

氏名 長春川

(ほか 1 名)

3. 特許出願人

大阪市東区平野町 3 丁目35番地 住所

吉富製浆株式会社 名 称 (672)

破 泰

4. 代 理 人 〒 541 電話通輸先: 古古汉泰東京支化(A) G S 上中) T E L 270-3531

大阪市東区平野町 3 丁目35番地

吉高製製株式会社内

弁理士(6630) 髙宮城 氐 名



5. 添付書類の目録

(1) 明 細 書

(2) 委 任 状

(3) 特許瞬副本

1 発明の詳細な説明

本発明は、一般式

19 日本国特許庁

①特開昭 50-52065

②特願昭 48-103415

22出願日

審査請求

庁内整理番号

6855 44

7043 44

62日本分類

16 E363

30 B4

13(9)F1

30 C2

④公開日 昭50.(1975) 5.9

未請求

公開特許公報

昭48 (1973) 9.12

7433 4A 7375 44

(51) Int. C12.

C07D235/28//

A61K 31/415

(1)

3/00

CO9K 15/30

CO9K

(全3頁)

 $[式中<math>X^1, X^2$ は同一または異なつて、水素、

ゲン(Cl ,Br ,I ,F)、低級アルキル(

エチル、イソプロピルなど)または低級

アルコキシ (ノトキシ、エトキシ、プロポキシ、

イソプロポキシなど)を示す。 〕

で表わされる斬規なペンズイミダゾール酵導体を

よびそれらの塩類の製造法に関する。

本発明によれば、一般式〔 I 〕の化合物は、一

(0)

1. 発明の名称

新規なペンズイミダゾール新導体の製造法

2. 特許請求の範囲

、一般式

で表わされる化合物を加水分解反応化付すことを

特徴とする、一般式

[武中 X^1 , X^2 は同一または異なつて、水滸、

-487-

で表わされる化合物を加水分解反応に付すことに よって製造される。

反応は一般化、水、メタノール、エタノール、イソプロパノール、メチルセロソルブなどのアルコール類、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトン、シクロヘキチノンなどのケトン類、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホロアミドなどのアミド類、ジオキナン、テトラヒドロフラン、エチレングリコールジメチルエーテルなどのエーテル類、ピリジン、トリエチルアミンなどのアミン類の溶解またはこれらの混合溶解中、 苛性カリ、 苛性ソーダ、水酸化カルシタム、水酸化マグネシタム、水酸化パリタム、炭酸カリ、 炭酸カリ、 炭酸カルシタム、 重炭酸カリ、 重炭酸カルシタム、 トリエチルアミン、ピリジンなどの塩

特開 昭50-52065 (2) 基額、塩化水素、臭化水素、ョウ化水素、リン酸、硫酸、メタンスルホン酸、ハラトルエンスルホン酸、イ酸、酢酸、プロビオン酸などの酸類あるいは強酸性イオン交換樹脂、弱酸性イオン交換樹脂、致塩基性イオン交換樹脂、弱塩基性イオン交換樹脂、皮膚腫性原子化行なわれる。反応量度、反応時間は原料化合物、溶解、触解の種類に応じて適宜選択されりる。たとえばアルカリ水溶液を用いて加水分解を実施する場合には、室量下に、数十分~数時間で反応は完拍する。必要に応じて150 で程度まで加熱してもよい。

原料カルボン酸で自うはナトリウム、カリウム、 リチウム、カルンウム、マグネンウム、銀、鋼、 鉄力どとの金属塩として、トリエテルアミン、ビリ ジン、メーメテルモルホリンなどの塩基類との塩 として、黄塩基性イオン交換荷脂、製塩基性イオ

ン夹検背筋などとの塩として、反応に供してもよい

反応終了後、目的他CIIは遊離酸として、あるいはBa、K、L1、Ca、Mg、Ag、Cu、Pe、A1、トリエチルアミン、ビリジン、キノリン、ドーメチルモルホリン、H、Hージナルアニリン、シクロヘキシルアミン、ジシクロヘキシルアミンなどとの一度基性塩、二塩基性塩あるいはこれらの複塩、増塩として単種精製してもよく、強(または弱)塩基性イオン交換樹脂を用いて単種精製してもよい。

、かくして得られる一般式(I]の化合物および それらの塩類は、抗炎症作用、鎮痛作用などを有 しており医薬として有用であるとともに、キレー ト別(たとえば抗酸化剤およびそれらの協力剤) または全質イオン不活性化剤としても用いられり **a**,

以下に実施例により、本発明を具体的に説明するが、本発明の範囲はこれらのみに限定されるものではない。

实施例』

1-カルボキシメチルー3-オキソー2.3ージヒドローチアソロ(3.2-&]ペンズイミダソール15.0gを、苛性ソーダ&0gを水300 Wに溶かした溶液に加えて、室裏下に透明になるまでかくはんした。5時間放置後、褐色透明の水溶液に粗酸を加えてpB1とすると、 後黄色結晶が折出した。これをロ取し、風乾後、粗結晶(15.8g)を大量の水から再結晶すると、養黄色結晶として2-(2-ペンズイミダソリルチオ)コハク酸・1水和物122gが得られた。本品は176~171でで黄変し、191~193でで分

解する

实施例 2

5-(またば6-)-フロルー 2-アルメノア ペンズイミダゾール 9.3 g と無水マレイン酸 5.2 g とをジオキサン100 m中で16時間遊流させ、 反応被を強縮することにより開製した、シロツア 状の2-カルボキシメチルー3-オキソー2,3 ージヒドロー6-(または1-)クロルーチアソロ(3,2-a)ペンズイミダゾール担製体に、 水100 m、 所性ソーダも0gを加えてかくけんし、 性に全体が移けたら、 ロ激して数量の未反応 物質5-(または6-)クロルー2-メルカプトペンズイミダゾールを除く。 ロ液に前性ソーダも0gを追加した後、 6時間室道下に放置した。 反応被を複像でp81とし、 折出する接換色粉束 状結晶(11.9g)を水から再給品すると、183

特開 昭50— 52065 (3) ~185 セで黄変し、201~265 セで鉄褐色 化分解する、2-52-(5-(または6-)タロル)ペンズイミダソリルチオココハク酸・1水和動が得られた。

前記実施例と同様な方法により、次の化合物が 得られた。

◎2-(2-(6,1-ジメトキシ)ペンズイミダゾリルチオ]コハク酸、狭褐色結晶(水から再結晶)、195でより徐々に収縮褐変し、249~250でで分解。

◎2-[2-(6-(または1-)メチル)ペンズイミダゾリルチオ】コハク酸・1/2水和物、無色結晶(水から再結晶)、145~155でで収縮して淡黄色を帯び、196~198でで分解。

4 並配以外の発明者

ナカプシ 在 所 大分県中津市 1345 (無町名)